

**PAKENDI INFOLEHT**  
**Laxatract, 667 mg/ml, siirup koertele ja kassidele**

**1. MÜÜGILOA HOIDJA NING, KUI NEED EI KATTU, RAVIMIPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AADDRESS**

Müügiloa hoidja:

Dechra Regulatory B.V.  
Handelsweg 25  
5531 AE Bladel  
Holland

Partii vabastamise eest vastutav tootja:

Feramed  
Veemweg 1  
3771 MT Barneveld  
Holland

**2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Laxatract 667 mg/ml, siirup koertele ja kassidele  
laktuloos

**3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS**

1 ml sisaldab

**Toimeaine:**

Laktuloos                    667,0 mg (vedela laktuloosina)

**Abiaine:**

Bensüülalkohol (E1519) 2,0 mg

Läbipaistev viskoosne vedelik, värvitu või helepruunikaskollane siirup.

**4. NÄIDUSTUS(ED)**

Kõhukinnisuse (nt soolelõtvuse tõttu pärast operatsiooni, karvapallide, massiivse soolesisu tõttu) raviks.

Selliste haigusseisundite sümptomaatiliseks raviks, mis vajavad kergendatud roojamist (nt osaline sulgus näiteks kasvajate ja luumurdude tõttu, sopistised pärasooleseinas, pärasoolepõletik ja mürgistus).

**5. VASTUNÄIDUSTUSED**

Mitte kasutada loomadel, kellel on täielik seedetrakti sulgus, läbistus või läbistuse oht.  
Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine või ravimi ükskõik millise abiaine suhtes.

## 6. KÕRVALTOIMED

Soolegaaside, maovenituse, krampide nähud on ravi alustamisel tavalised, kuid vaibuvad aja jooksul. Kõhulahtisus ja veetustumine on (suhtelise) üleannustamise nähud; sellisel juhul tuleb pöörduda loomaarsti poole.

Kõrvaltoimete esinemissagedus on defineeritud järgnevalt:

- väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1-l loomal 10-st ravitud loomast)
- sage (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 100-st ravitud loomast)
- aeg-ajalt (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 1000-st ravitud loomast)
- harv (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 10 000-st ravitud loomast)
- väga harv (vähem kui 1-l loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud)

Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, teavitage palun sellest oma veterinaararsti. Võite ka ise teavitada [www.ravimiamet.ee](http://www.ravimiamet.ee) kaudu.

## 7. LOOMALIIGID

Koer ja kass.



## 8. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISVIIS(ID) JA -MEETOD

Suukaudseks manustamiseks.

Koerad ja kassid: 400 mg laktuloosi 1 kg kehamassi kohta päevas, mis vastab 0,6 ml ravimile 1 kg kehamassi kohta päevas.

See tuleks jagada 2–3 annuseks ööpäeva jooksul. Annust võib vajaduse korral kohandada.

Enne ravitoime ilmumist võib olla vajalik ligikaudu ravida 2–3 päeva.

Kui kõhus esineb ebamugavustunnet või on kõht lahti tuleb ravi kohandamiseks ühendust loomaarstiga. veterinaarravimit võib segada söödaga või manustada otse suhu.

## 9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISE OSAS

### 10. KEELUAEG

Ei rakendata.

### 11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Kõlblikkusaeg pärast pudeli esmast avamist: 3 kuud.

See veterinaarravim ei vaja säilitamisel eritingimusi.

Ärge kasutage seda veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud sildil ja karbil pärast „Kõlblik kuni”.

Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

## 12. ERIHOIATUSED

### Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Ravim sisaldab veidi vaba laktoosi ja galaktoosi ning võib diabeediga patsientidel mõjutada insuliinivajadust. Kasutada ettevaatlikult loomadel, kellel esineb eelnev vedeliku ja elektrolüütide tasakaaluhäire, sest laktuloos võib kõhulahtisuse esinemisel neid seisundeid raskendada.

### Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

See veterinaarravim võib põhjustada soolegaase ja kõhulahtisust. Vältida tuleb juhuslikku allaneelamist, eriti laste puhul. Juhusliku allaneelamise vältimiseks tuleb veterinaarravimit kasutada ning hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Pärast kasutamist sulgeda alati pudelikork.

Veterinaarravim sisaldab bensüülalkoholi. See säilitusaine võib põhjustada ülitundlikkust (allergiat). Inimesed, kes on bensüülalkoholi suhtes ülitundlikud, peaksid kokkupuudet veterinaarravimiga vältima.

Pärast kasutamist pesta käed.

Otsese kokkupuute korral naha või silmadega loputada puhta veega. Ärrituse püsimisel pöörduda arsti poole.

### Tiinus ja laktatsioon

Lubatud kasutada tiinuse ja laktatsiooni ajal.

### Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid) (vajadusel)

Üleannustamine ei põhjusta muid sümptomeid peale kõrvaltoimete lõigus nimetatute. Vajaduse korral anda lisaks vedelikke ja elektrolüüte.

### Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Ei ole teada.

### Sobimatus

Sobivusuuringute puudumise tõttu ei tohi seda veterinaarravimit teiste veterinaarravimitega segada.

## 13. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI JÄÄTMETE, KUI NEID TEKIB, HÄVITAMISEL

Kasutamata jäänud veterinaarravim või selle jäätmel tuleb hävitada vastavalt kohalikule seadusandlusele.

## 14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV

September 2019

## 15. LISAINFO

50 ml ja 125 ml: HDPE-st pudel, mis on suletud (LDPE) sisekorgi ja (HDPE) väliskorgiga.

325 ml: HDPE-st pudel, mis on suletud (LDPE) sisekorgi ja (PP) väliskorgiga.

Suukaudne süstal (5 ja 10 ml): polüpropüleenist (PP) silinder ja kolb, gradueeritud 0,2 ml kaupa.

Pappkarp ühe 50 ml pudeli ja 5 ml suukaudse süstlaga

Pappkarp ühe 125 ml pudeli ja 5 ml suukaudse süstlaga

Pappkarp ühe 325 ml pudeli ja 10 ml suukaudse süstlaga

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Lisaküsimuste tekkimisel veterinaarravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja poole.